# PATENT COOPERATION TREATY

•	From the INTERNATIONAL BUREAU			
PCT	То:			
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark			
(PCT Rule 61.2)	Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE			
Date of mailing (day/month/year) 27 September 2000 (27.09.00)	in its capacity as elected Office			
International application No. PCT/EP00/00515	Applicant's or agent's file reference Le A 33 061-WO KM			
International filing date (day/month/year) 24 January 2000 (24.01.00)	Priority date (day/month/year) 04 February 1999 (04.02.99)			
Applicant ZOBEL, Michael et al				
The designated Office is hereby notified of its election made in the demand filed with the International Preliminar  O1 August 200  in a notice effecting later election filed with the International Preliminar	y Examining Authority on: 00 (01.08.00)			
2. The election X was was not	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under			

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Manu Berrod

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Rule 32.2(b).

# PCT

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit					
Le A 33 061-WO	VORGEHEN Hecherchenberichts zutreffend, nachstel					
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/EP 00/00515	(Tag/Monat/Jahr) 24/01/2000	04/02/1999				
Anmelder		002.1333				
BAYER AKTIENGESELLSCHAFT et	al.					
Dieser internationale Recherchenbericht wurd		e erstellt und wird dem Anmelder gemäß				
Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	ərnationalen Büro übermittelt.					
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	ßt insgesamt 3 Blätter.					
	eils eine Kopie der in diesem Bericht genannt	ten Unterlagen zum Stand der Technik bei.				
1 Coundless des Barteles						
Grundlage des Berlchts     A. Hinsichtlich der Sprache ist die inter	nationale Recherche auf der Grundlage der ir	nternationalen Anmeldung in der Sprache				
durchgeführt worden, in der sie einge	ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nich	its anderes angegeben ist.				
Die internationale Recherche Anmeldung (Regel 23.1 b)) o		eingereichten Übersetzung der internationalen				
		er Amlnosäuresequenz ist die internationale				
. <u> </u>	equenzprotokolls durchgeführt worden, das dung in Schriflicher Form enthalten ist.					
=	nalen Anmeldung in computerlesbarer Form e	eingereicht worden ist.				
bei der Behörde nachträglich	bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.					
	bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.						
Die Erklärung, daß die in ∞r wurde vorgelegt.	nputerlesbarer Form erfaßten Informationen o	dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,				
2. Bestimmte Ansprüche hab	en sich als nicht recherchierbar erwiesen (	(siehe Feld I).				
	der Erfindung (siehe Feld II).	,				
		•				
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfind	•					
wird der vom Anmelder einge  X wurde der Wortlaut von der E	5 5					
	MIT ANTISTATISCHEN EIGENSC	HAFTEN				
5. Hinsichtlich der <b>Zusammenfassung</b>	•					
	ereichte Wortlaut genehmigt.					
wurde der Wortlaut nach Rec	gel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fass innerhalb eines Monats nach dem Datum der	ung von der Behörde festgesetzt. Der Absendung dieses internationalen				
6. Folgende Abbildung der <b>Z Ichnungen</b> is	t mit der Zusammenfassung zu veröffentliche	n: Abb. Nr				
wie vom Anmelder vorgeschl	· •	X keine der Abb.				
	ne Abbildung vorgeschlagen hat.					
weil diese Abbildung die Erfir	dung besser kennzeichnet.					

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



/EP 00/00515

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK:7 C08K3/00 C08K3/22 C08L69/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### **B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)  $\begin{tabular}{ll} IPK & 7 & C08K & C08L \end{tabular}$ 

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WE	ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN								
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.							
X	US 5 274 017 A (PAN WIE-HIN) 28. Dezember 1993 (1993-12-28) Spalte 2, Zeile 39 - Zeile 44	1,2,4,6, 8-11							
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 013, no. 273 (C-609), 22. Juni 1989 (1989-06-22) & JP 01 066271 A (KANEBO LTD), 13. März 1989 (1989-03-13) Zusammenfassung	1,2,4,6, 8-11							
X	EP 0 107 015 A (MOBAY CHEMICAL CORP) 2. Mai 1984 (1984-05-02) Seite 8, Absatz 1/	1,5-11							
		<u></u>							

Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
<ul> <li>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</li> </ul>	kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden  "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist  "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  6. Juni 2000	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 20/06/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Andriollo, G

Siehe Anhang Patentfamilie

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

	Internationales Aktenzeichen
	/EP 00/00515
1	121 00,00010

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 457 (P-1597), 20. August 1993 (1993-08-20) & JP 05 101446 A (RICOH CO LTD), 23. April 1993 (1993-04-23) Zusammenfassung	1,8-11

1

#### **INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

Information on patent family members

International	Application No	
EP/EP	00/00515	

Patent document cited in search report		Publication date	I	Patent family member(s)	Publication date
US 5274017	Α	28-12-1993	CA	2025319 A	25-05-1991
JP 01066271	Α	13-03-1989	JP JP	2066051 C 7091413 B	24-06-1996 04-10-1995
EP 0107015	A	02-05-1984	US CA DE JP JP JP	4466912 A 1206288 A 3367692 D 1633781 C 2045656 B 59081359 A	21-08-1984 17-06-1986 02-01-1987 20-01-1992 11-10-1990 11-05-1984
JP 05101446	Α	23-04-1993	NONE	<del></del>	

## **EUROPEAN PATENT OFFICE**

#### Patent Abstracts of Japan

**PUBLICATION NUMBER** 

01066271

**PUBLICATION DATE** 

13-03-89

APPLICATION DATE

08-09-87

APPLICATION NUMBER

62224997

APPLICANT: KANEBO LTD;

INVENTOR: KISHIDA YASUO;

INT.CL.

C08L101/00 C08K 3/08 C08K 3/08 C08K 3/22

TITLE

THERMOPLASTIC POLYMER COMPOSITION

ABSTRACT :

PURPOSE: To obtain an injection-moldable thermoplastic polymer composition having high strength and high specific gravity and suitable for flywheel, etc., as a metal-substitute molding material, by compounding a thermoplastic polymer with iron powder and inorganic powder composed mainly of alumina.

CONSTITUTION: The objective thermoplastic polymer composition can be produced by compounding (A) 100pts.wt. of a thermoplastic polymer (preferably polyamide, polyester, etc.) with (B) 100~800pts.wt. of iron powder having particle diameter of 50~200µm (eg. reduced iron powder or atomized iron powder) and (C) 10~150pts.wt., preferably 20~100pts.wt. of an inorganic powder composed mainly to alumina and having particle diameter of preferably ≤8µm (the components other than alumina are zirconium oxide, silicon oxide, ferric oxide, etc.).

COPYRIGHT: (C)1989,JPO&Japio

# VERTRAG ÜBER ES INTERNATIONALE ZUSAMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWES

# **PCT**

REC'D 2 6 APR 2001

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT.

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen
Le A 33 061-WO KM	WEITERES VORGEHEN vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP00/00515	24/01/2000 04/02/1999
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder C08K3/00	nationale Klassifikation und IPK
Anmelder	
BAYER AKTIENGESELLSCHAFT	et al.
	üfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten nelder gemäß Artikel 36 übermittelt.
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesam	nt 4 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.
und/oder Zeichnungen, die ge	ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen ändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser richtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). nt Blätter.
IV	s Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit keit der Erfindung ng nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der barkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigstellung dieses Berichts
01/08/2000	24.04.2001
Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde:  Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365 Fax: +49 89 2399 - 4465	Andriollo, G

Tel. Nr. +49 89 2399 8301

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00515

## I. Grundlage des Berichts

1.	Aufi eing	Hinsichtlich der <b>Bestandteile</b> der internationalen Anmeldung ( <i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine</i> Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:					
	1-20	) u	rsprüngliche Fassung				
	Pate	entansprüche, Nr.:					
	1-1	<b>1</b> u	irsprüngliche Fassung				
2.	die i	internationale Anmel	e: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der dung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern ts anderes angegeben ist.				
		Bestandteile stander gereicht; dabei hande	n der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache elt es sich um				
		die Sprache der Üb Regel 23.1(b)).	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac				
		die Veröffentlichung	ssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).				
		die Sprache der Übeist (nach Regel 55.2	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder 2 und/oder 55.3).				
3.	Hins inte	sichtlich der in der in rnationale vorläufige	ternationalen Anmeldung offenbarten <b>Nucleotid- und/oder Aminosäuresequ nz</b> ist die Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:				
		in der internationale	n Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.				
		zusammen mit der i	nternationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
		bei der Behörde nach	chträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.				
		bei der Behörde nach	chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
		Die Erklärung, daß offenbarungsgehalt	das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den t der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.				
			die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen ntsprechen, wurde vorgelegt.				
4.	Auf	grund der Änderunge	en sind folgende Unterlagen fortgefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				
		Zeichnungen,	Blatt:				

5.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den
	angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich
	eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und d r gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

3

1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1,2,4-11

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 3

Nein: Ansprüche 1,2,4-11

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-11

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

#### VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

V

In diesem Bescheid sind folgende, im Recherchenbericht zitierte Dokumente 1. genannt; die Numerierung wird auch im weiteren Verfahren beibehalten:

D1: US-A-5274017 D2: EP-A-0107015.

Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 33(2) PCT, 2. weil der Gegenstand der Ansprüche 1, 2, 4, 6 und 8-11 im Hinblick auf D1 nicht neu ist.

Dokument D1 beschreibt Zusammensetzungen, die Polycarbonat und Aluminiumoxid enthalten. Der Teilchendurchmesser des Aluminiumoxids ist kleiner als 1 µm (siehe Spalte 2, Z. 39-44).

Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 33(2) PCT, 3. weil der Gegenstand der Ansprüche 1, 5-11 im Hinblick auf D2 nicht neu ist. Dokument D2 stellt Zusammensetzungen dar, die Polycarbonat, ABS, SAN und Aluminiumpartikel enthalten. Diese Partikel haben eine Länge von 0,0008 inches, was 20 µm entspricht (siehe Seite 8, ersten Absatz).

#### VIII

In Anspruch 7 wird ein Pfropfpolymer genannt. Es ist aber unklar, woraus die Pfropfgrundlage besteht.

# TORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUN

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C08K 3/00, 3/22, C08L 69/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1

WO 00/46285

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

10. August 2000 (10.08.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00515

(22) Internationales Anmeldedatum: 24. Januar 2000 (24.01.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 04 392.2

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmlungsstaaten ausse. AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DH]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): [DE/DE]; Linnicher Strasse 10, D-40547 Düsseldorf (DE). ECKEL, Thomas [DE/DE]; Pfauenstrasse 51, D-4/540 Dormagen (DE). WITTMANN, Dieter [DE/DE]; Emst-Ludwig-Kirchner-Strasse 41, D-51375 Leverkusen (DE). KELLER, Bernd [DE/DE]; Im Winkel 34, D-47608 Geldern (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE. ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- 54) Title: POLYCARBONATE MOULDING MATERIALS WITH ANTI-STATIC PROPERTIES .
- (54) Bezeichnung: POLYCARBONAT-FORMMASSEN MIT ANTISTATISCHEN EIGENSCHAFTEN
- (57) Abstract

The invention relates to thermoplastic moulding materials containing thermoplastic polycarbonate and 0.01-30 parts by weight per 100 parts by weight (polycarbonate) aluminium compounds with an average particle diameter of 1nm-20  $\mu$ m, preferably 1nm-10  $\mu$  m or more preferably 5-500nm.

#### (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft thermoplastische Formmassen enthaltend thermoplastisches Polycarbonat und 0,01 bis 30 Gew.-Teile pro 100 Gew.-Teile (Polycarbonat) Aluminiumverbindungen mit einem mittleren Teilchendurchmesser von 1 nm - 20 μm, vorzugsweise 1 nm – 10  $\mu$ m, besonders bevorzugt 5 – 500 nm.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho		<b>.</b>
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SI	Slowenien
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU		SK	Slowakei
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Lettland	SZ	Swasiland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	_	Monaco	TD	Tschad
BB	Barbados	GH	Ghana	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BE	Belgien	GN	Guinea	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BF	Burkina Faso	-		MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BG	Bulgarien	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BJ	Benin	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BR		IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz -	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Jugoslawien
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	ZW	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE			
EE	Estland	LR	Liberia		Schweden		
		LK	Liberia	SG	Singapur		

### POLYCARBONAT FORMMASSEN MIT ANTISTATISCHEN EIGENSCHAFTEN

Die vorliegende Erfindung betrifft Polycarbonat-Formmassen, enthaltend Aluminium Verbindungen, die verbesserte mechanische Eigenschaften und verbesserte antistatische Wirkung bewirken.

10

15

20

Thermoplastische Formmassen insbesondere solche, die Homo-und/oder Copolymerisate von einem oder mehreren ethylenisch ungesättigten Monomeren, Polycarbonate sowie Polyester enthalten, sind aus einer Vielzahl Veröffentlichungen bekannt. Dies gilt insbesondere für den Einsatz von ABS-Polymerisaten. Nur beispielhaft sei auf folgende Dokumente hingewiesen: DE-A-19616, WO 97/40092, EP-A-728811, EP-A-315868 (= US-A-4937285), EP-A 0174493 (US-P 4983658), US-P 5030675, JA 59202240, EP-A 0363608 (= US-P 5204394), EP-A 0767204, EP-A 0611798, WO 96/27600, EP-A 0754.

Die in diesem Stand der Technik beschriebenen thermoplastischen Formmassen sind in ihren mechanischen Eigenschaften noch verbesserungsbedürftig. Dies gilt insbesondere für die Anwendung dieser Formmassen in sicherheitsrelevanten Teilen z.B. in der Kfz-Industrie, wo hohe Anforderungen an die Reißdehnung, das ESC-Verhalten, die Kerbschlagzähigkeit, die Wärmeformbeständigkeit und die Verarbeitbarkeit gestellt werden.

Außerdem bedarf die antistatische Wirkung der bekannten Formmassen noch der Verbesserung.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß Polycarbonat-Formmassen eine antistatische Wirkung und verbesserte mechanische Eigenschaften aufweisen, wenn ihnen Aluminiumverbindungen zugesetzt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind demgemäß thermoplastische Formmassen enthaltend thermoplastisches Polycarbonat und 0,01 bis 30, bevorzugt 0,01-20, besonders bevorzugt 0,01-10 Gew.-Teile pro 100 Gew.-Teile (Polycarbonat) Aluminiumverbindungen mit einem mittleren Teilchendurchmesser von 1nm - 20  $\mu$ m, vorzugsweise 1nm – 10  $\mu$ m, besonders bevorzugt 5 - 500 nm, höchst bevorzugt 5 - 200 nm.

- Gegenstand der Erfindung sind insbesondere thermoplastische Formmassen enthaltend
  - A. 40 bis 99 Gew.-Teilen, vorzugsweise 50 bis 95 Gew.-Teilen, besonders bevorzugt 60 bis 90 Gew.-Teilen eines aromatischen Polycarbonats,
  - B. 0 bis 50, vorzugsweise 1 bis 30 Gew.-Teile, eines Vinyl-(Co)-polymerisats aus wenigstens einem Monomeren ausgewählt aus der Reihe Styrol, α-Methylstyrol, kernsubstituierten Styrolen, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylaten, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylaten mit wenigstens einem Monomeren aus der Reihe Acrylnitril, Methacrylnitril, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylaten, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylaten, Maleinsäureanhydrid, N-substituierten Maleinimiden,
- C. 0,5 bis 60 Gew.-Teilen, vorzugsweise 1 bis 40 Gew.-Teilen, besonders bevorzugt 2 bis 30 Gew.-Teilen eines Pfropfpolymerisates bestehend aus mindestens zwei Monomeren aus der Gruppe der ein- oder mehrfach ungesättigten Olefine, wie z.B. Ethylen, Propylen, Chloropren, Butadien, Isopren, Vinylacetat, Styrol, α-Methylstyrol, kernsubstituierte Styrole, Vinylcyanide, wie z. B. Acrylnitril, Methacrylnitril, Maleinsäureanhydrid, N-substituierte-Maleinimide,

D. 0,01 bis 30 Gew.-Teile, vorzugsweise 0,01 bis 20 Gew.-Teile, besonders bevorzugt 0,01 bis 10 Gew.-Teile Aluminiumverbindung mit einem mittleren Teilchendurchmesser von 1nm - 20  $\mu$ m, vorzugsweise 1nm - 10  $\mu$ m, besonders bevorzugt 5 - 500 nm, höchst bevorzugt 5 - 200 nm.

30

25

10

15

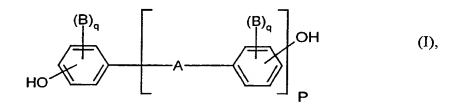
Die Summe aller Gewichtsteile A + B + C + D ergibt 100.

Jede der genannten Komponenten kann auch als Mischung eingesetzt werden.

### Komponente A

5

Erfindungsgemäß geeignete, thermoplastische, aromatische Polycarbonate gemäß Komponente A sind solche auf Basis der Diphenole der Formel (I)



10 worin

- A eine Einfachbindung C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkylen, C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyliden, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyliden, -S- oder -SO<sub>2</sub>-,
- 15 B Chlor, Brom,
  - q 0, 1 oder 2 und
  - p 1 oder 0 sind,

20

oder alkylsubstituierte Dihydroxyphenylcycloalkane der Formel (II),

HO
$$\begin{array}{c}
R^7 \\
C \\
R^8
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C \\
R^{10}
\end{array}$$
(II),

worin

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> unabhängig voneinander, jeweils Wasserstoff, Halogen, bevorzugt Chlor oder Brom, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl, bevorzugt Phenyl, und C<sub>7</sub>-C<sub>12</sub>-Aralkyl, bevorzugt Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, insbesondere Benzyl,

m eine ganze Zahl von 4, 5, 6 oder 7, bevorzugt 4 oder 5,

10

5

 $R^9$  und  $R^{10}$  für jedes Z individuell wählbar, unabhängig voneinander Wasserstoff oder  $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl$ ,

und

15

Z Kohlenstoff bedeutet, mit der Maßgabe, daß an mindestens einem Atom Z R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> gleichzeitig Alkyl bedeuten.

Geeignete Diphenole der Formel (I) sind z.B. Hydrochinon, Resorcin, 4,4'-Dihydroxydiphenyl, 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-propan, 2,4-Bis-(4-hydroxyphenyl)-2-methylbutan, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-cyclohexan, 2,2-Bis-(3-chlor-4-hydroxyphenyl)-propan, 2,2-Bis-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-propan.

Bevorzugte Diphenole der Formel (I) sind 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-propan, 2,2-Bis-(3,5-dichlor-4-hydroxyphenyl)-propan und 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-cyclohexan.

Bevorzugte Diphenole der Formel (II) sind 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-3,3-dimethyl-cyclohexan, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-3,3,5-trimethylcyclohexan und 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-2,4,4-trimethyl-cyclopentan.

5

Erfindungsgemäß geeignete Polycarbonate sind sowohl Homopolycarbonate als auch Copolycarbonate.

Komponente A kann auch eine Mischung der vorstehend definierten thermoplastischen Polycarbonate sein.

Polycarbonate können in bekannter Weise aus Diphenolen mit Phosgen nach den Phasengrenzflächenverfahren oder mit Phosgen nach dem Verfahren in homogener Phase, dem sogenannten Pyridinverfahren, hergestellt werden, wobei das Molekulargewicht in bekannter Weise durch eine entsprechende Menge an bekannten Kettenabbrechern eingestellt werden kann.

Geeignete Kettenabbrecher sind z.B. Phenol, p-Chlorphenol, p-tert.-Butylphenol oder 2,4,6-Tribromphenol, aber auch langkettige Alkylphenole, wie 4-(1,3-Tetramethylbutyl)-phenol gemäß DE-OS 2842005 oder Monoalkylphenol bzw. Dialkylphenol mit insgesamt 8 bis 20 C-Atomen in den Alkylsubstituenten gemäß deutscher Patentanmeldung P 3506472.2 wie 3,5-di-tert.-Butylphenol, p-iso-Octylphenol, p-tert.-Octylphenol, p-Dodecylphenol und 2-(3,5-Dimethyl-heptyl)-phenol und 4-(3,5-Dimethyl-heptyl)-phenol.

25

15

20

Die Menge an Kettenabbrechern beträgt im allgemeinen zwischen 0,5 und 10 Mol-%, bezogen auf die Summe der jeweils eingesetzten Diphenole der Formeln (I) und/oder (II).

Die erfindungsgemäß geeigneten Polycarbonate A haben mittlere Molekulargewichte  $(\bar{M}_W)$ , Gewichtsmittel, gemessen z.B. durch Ultrazentrifugation oder Streulichtmessung) von 10000 bis 200000, vorzugsweise 20000 bis 80000.

- Die erfindungsgemäß geeigneten Polycarbonate A können in bekannter Weise verzweigt sein, und zwar vorzugsweise durch den Einbau von 0.05 bis 2 Mol-%, bezogen auf die Summe der eingesetzten Diphenole, an tri- oder mehr als trifunktionellen Verbindungen, z.B. solchen mit drei oder mehr als drei phenolischen Gruppen.
- Bevorzugte Polycarbonate sind neben dem Bisphenol-A-Homopolycarbonat die Copolycarbonate von Bisphenol A mit bis zu 15 Mol-%, bezogen auf die Molsummen an Diphenolen, an 2,2-Bis-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-propan und die Copolycarbonate von Bisphenol A mit bis zu 60 Mol-%, bezogen auf die Molsummen an Diphenolen, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-3,3,5-trimethylcyclohexan.

Die Polycarbonate A können teilweise oder vollständig durch aromatische Polyestercarbonate ersetzt werden. Die aromatischen Polycarbonate der Komponente A können auch Polysiloxan-Blöcke enthalten. Deren Herstellung wird beispielsweise in der DE-OS 3334872 und in der US-PS 3821325 beschrieben.

### Komponente B

15

20

25

Erfindungsgemäß einsetzbare Vinyl-(Co)polymerisate gemäß Komponente B sind solche aus wenigstens einem Monomeren aus der Reihe: Styrol, α-Methylstyrol und/oder kernsubstituierten Styrolen, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylat, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylat mit wenigstens einem Monomeren aus der Reihe: Acrylnitril, Methacrylnitril, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylat, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylat, Maleinsäureanhydrid und/oder N-substituierte Maleinimide (B.2).

30 C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylate bzw. C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylate sind Ester der Acrylsäure bzw. Methacrylsäure und einwertiger Alkohole mit 1 bis 8 C-Atomen. Besonders bevor-

zugt sind Methacrylsäuremethylester, -ethylester und -propylester. Als besonders bevorzugter Methacrylsäureester wird Methylmethacrylat genannt.

Thermoplastische (Co)polymerisate mit einer Zusammensetzung gemäß Komponente B können bei der Pfropfpolymerisation zur Herstellung der Komponente C als Nebenprodukt entstehen, besonders dann, wenn große Mengen Monomere auf kleine Mengen Kautschuk gepfropft werden. Die erfindungsgemäß einzusetzende Menge an (Co)polymerisat B bezieht diese Nebenprodukte der Pfropfpolymerisation nicht mit ein.

10

15

20

25

30

5

Die (Co)polymerisate gemäß Komponente B sind harzartig, thermoplastisch und kautschukfrei.

Besonders bevorzugte (Co)polymerisate B sind solche aus Styrol (B1) mit Acrylnitril und gegebenenfalls mit Methylmethacrylat (B2), aus  $\alpha$ -Methylstyrol (B1) mit Acrylnitril und gegebenenfalls mit Methylmethacrylat (B2), oder aus Styrol (B1) und  $\alpha$ -Methylstyrol mit Acrylnitril und gegebenenfalls mit Methylmethacrylat (B2).

Die thermoplastischen (Co)polymerisate B enthalten 50 bis 99, vorzugsweise 60 bis 95 Gew.-Teile B.1 und 50 bis 2, vorzugsweise 40 bis 5 Gew.-Teile B.2.

Die Styrol-Acrylnitril-Copolymerisate gemäß Komponente B sind bekannt und lassen sich durch radikalische Polymerisation, insbesondere durch Emulsions-, Suspensions-, Lösungs- oder Massepolymerisation herstellen. Die Copolymerisate gemäß Komponente B besitzen vorzugsweise Molekulargewichte  $\overline{\rm M}_{\rm W}$  (Gewichtsmittel, ermittelt durch Lichtstreuung oder Sedimentation) zwischen 15000 und 200000.

Besonders bevorzugte erfindungsgemäße Copolymerisate B sind auch statistisch aufgebaute Copolymerisate aus Styrol und Maleinsäureanhydrid, die durch eine kon-

tinuierliche Masse oder Lösungspolymerisation bei unvollständigen Umsätzen aus dem entsprechenden Monomeren hergestellt werden können.

Die Anteile der beiden Komponenten der erfindungsgemäß geeigneten statistisch aufgebauten Styrol-Maleinsäureanhydrid-Copolymeren können innerhalb weiter Grenzen variiert werden. Der bevorzugte Gehalt an Maleinsäureanhydrid liegt bei 5 bis 25 Gew.-%.

Die Molekulargewichte (Zahlenmittel  $\overline{M}_n$ ) der erfindungsgemäß geeigneten statistisch aufgebauten Styrol-Maleinsäureanhydrid-Copolymeren gemäß Komponente B können über einen weiten Bereich variieren. Bevorzugt ist der Bereich von 60000 bis 200000. Bevorzugt ist für diese Produkte eine Grenzviskosität von 0.3 bis 0.9 (gemessen in Dimethylformamid bei 25°C; siehe hierzu Hoffmann, Krömer, Kuhn, Polymeranalytik I, Stuttgart 1977, Seite 316 ff.).

15

25

30

10

5

Anstelle von Styrol können die Vinyl(Co)polymerisate B auch kernsubstituierte Styrole wie p-Methylstyrol, Vinyltoluol, 2,4-Dimethylstyrol und andere substituierte Styrole wie  $\alpha$ -Methylstyrol, die gegebenenfalls halogniert sein können, enthalten.

# 20 Komponente C

Die Pfropfpolymerisate C umfassen z.B. Pfropfcopolymerisate mit kautschukelastischen Eigenschaften, die im wesentlichen aus mindestens zwei der folgenden Monomeren erhältlich sind: Chloropren, Butadien-1,3, Isopropen, Styrol, Acrylnitril, Ethylen, Propylen, Vinylacetat und (Meth)-Acrylsäureester mit 1 bis 18 C-Atomen in der Alkoholkomponente; also Polymerisate, wie sie z.B. in "Methoden der Organischen Chemie" (Houben-Weyl), Bd. 14/1, Georg Thieme-Verlag, Stuttgart 1961, S. 393-406 und in C.B. Bucknall, "Thoughened Plastics", Appl. Science Publishers, London 1977, beschrieben sind. Bevorzugte Polymerisate C sind partiell vernetzt und besitzen Gelgehalte von über 20 Gew.-%, vorzugsweise über 40 Gew.-%, insbesondere über 60 Gew.-%.

5

10

Bevorzugte Pfropfpolymerisate C umfassen Pfropfpolymerisate aus:

- C.1 5 bis 95, vorzugsweise 30 bis 80 Gew.-Teile, einer Mischung aus
- C.1.1 50 bis 95 Gew.-Teilen Styrol, α-Methylstyrol, mit Halogen oder Methyl kernsubstituiertem Styrol, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylat, insbesondere Methylmethacrylat, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylat, insbesondere Methylmethacrylat oder Mischungen dieser Verbindungen und
- C.1.2 5 bis 50 Gew.-Teilen Acrylnitril, Methacrylnitril, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylaten, insbesondere Methylmethacrylat, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylat, insbesondere
- Methacrylat, Maleinsäureanhydrid, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl-bzw. phenyl-N-substituierte

  Maleinimide oder Mischungen dieser Verbindungen auf
  - C.2 5 bis 95, vorzugsweise 20 bis 70 Gew.-Teilen Polymerisat mit einer Glasübergangstemperatur unter -10°C.
- Bevorzugte Pfropfpolymerisate C sind z.B. mit Styrol und/oder Acrylnitril und/oder (Meth)-Acrylsäurealkylestern gepfropfte Polybutadiene, Butadien/Styrol-Copolymerisate und Acrylatkautschuke; d.h. Copolymerisate der in der DE-OS 1694173 (=US-PS 3564077) beschriebenen Art; mit Acryl- oder Methacrylsäurealkylestern, Vinylacetat, Acrylnitril, Styrol und/oder Alkylstyrolen gepfropfte Polybutadiene, Butadien/Styrol oder Butadien/Acrylnitril-Copolymerisate, Polyisobutene oder Polyisoprene, wie sie z.B. in der DE-OS 2348377 (=US-PS 3919353) beschrieben sind.
- Besonders bevorzugte Polymerisate C sind z.B. ABS-Polymerisate, wie sie z.B. in der DE-OS 2035390 (=US-PS 3644574) oder in der DE-OS 2248242 (=GB-PS 1409275) beschrieben sind.

Besonders bevorzugte Pfropfpolymerisate C sind Pfropfpolymerisate, die durch Pfropfreaktion von

- I. 10 bis 70, vorzugsweise 15 bis 50, insbesondere 20 bis 40 Gew.-%, bezogen auf Pfropfprodukt, mindestens eines (Meth)-Acrylsäureesters oder 10 bis 70, vorzugsweise 15 bis 50, insbesondere 20 bis 40 Gew.-% eines Gemisches aus 10 bis 50, vorzugsweise 20 bis 35 Gew.-%, bezogen auf Gemisch, Acrylnitril oder (Meth)-Acrylsäureester und 50 bis 90, vorzugsweise 65 bis 80 Gew.-%, bezogen auf Gemisch, Styrol auf
- II. 30 bis 90, vorzugsweise 50 bis 85, insbesondere 60 bis 80 Gew.-%, bezogen auf Pfropfprodukt, eines Butadien-Polymerisats mit mindestens 50 Gew.-%, bezogen auf II, Butadienresten als Pfropfgrundlage
- erhältlich sind,

5

10

20

25

30

wobei der Gelanteil der Pfropfgrundlage II vorzugsweise mindestens 20 Gew.-%, besonders bevorzugt mindestens 40 Gew.-% (in Toluol gemessen), der Pfropfgrad G 0,15 bis 0,55 und der mittlere Teilchendurchmesser d<sub>50</sub> des Pfropfpolymerisats 0,05 bis 2 μm, vorzugsweise 0,1 bis 0,6 μm betragen.

(Meth)-Acrylsäureester I sind Ester der Acrylsäure oder Methacrylsäure und einwertiger Alkoholen mit 1 bis 18 C-Atomen. Besonders bevorzugt sind Methacrylsäuremethylester, -ethylester und -propylester.

Die Pfropfgrundlage II kann neben Butadienresten bis zu 50 Gew.-%, bezogen auf II, Reste anderer ethylenisch ungesättigter Monomeren, wie Styrol, Acrylnitril, Ester der Acryl- oder Methacrylsäure mit 1 bis 4 C-Atomen in der Alkoholkomponente (wie Methylacrylat, Ethylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat), Vinylester und/ oder Vinylether enthalten. Die bevorzugte Pfropfgrundlage II besteht aus reinem Polybutadien.

Der Pfropfgrad G bezeichnet das Gewichtsverhältnis von aufgepfropften Pfropfmonomeren zur Pfropfgrundlage und ist dimensionslos.

- Die mittlere Teilchengröße d<sub>50</sub> ist der Durchmesser, oberhalb und unterhalb dessen jeweils 50 Gew.-% der Teilchen liegen. Er kann mittels Ultrazentrifugenmessung (W. Scholtan, H. Lange, Kolloid, Z. und Z. Polymere 250 (1972), 782-796) bestimmt werden.
- Besonders bevorzugte Polymerisate C sind z.B. auch Pfropfpolymerisate aus
  - (a) 20 bis 90 Gew.-%, bezogen auf C, Acrylatkautschuk mit einer Glasübergangstemperatur unter -20°C als Pfropfgrundlage und
- 15 (b) 10 bis 80 Gew.-%, bezogen auf C, mindestens eines polymerisierbaren, ethylenisch ungesättigten Monomeren (vgl. C.1) als Pfropfmonomere.

Die Acrylatkautschuke (a) der Polymerisate C sind vorzugsweise Polymerisate aus Acrylsäurealkylestern, gegebenenfalls mit bis zu 40 Gew.-%, bezogen auf (a), anderer polymerisierbarer, ethylenisch ungesättigter Monomerer. Zu den bevorzugten polymerisierbaren Acrylsäureestern gehören C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylester, beispielsweise Methyl-, Ethyl-, Butyl-, n-Octyl- und 2-Ethylhexylester; Halogenalkylester, vorzugsweise Halogen-C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-alkylester, wie Chlorethylacrylat, sowie Mischungen dieser Monomeren.

25

30

20

Zur Vernetzung können Monomere mit mehr als einer polymerisierbaren Doppelbindung copolymerisiert werden. Bevorzugte Beispiele für vernetzende Monomere sind Ester ungesättigter Monocarbonsäuren mit 3 bis 8 C-Atomen und ungesättigter einwertiger Alkohole mit 3 bis 12 C-Atomen oder gesättigter Polyole mit 2 bis 4 OH-Gruppen und 2 bis 20 C-Atomen, wie z.B. Ethylenglykoldimethacrylat, Allylmethacrylat; mehrfach ungesättigte heterocyclische Verbindungen, wie z.B. Trivinyl-

und Triallylcyanurat; polyfunktionelle Vinylverbindungen, wie Di- und Trivinylbenzole; aber auch Triallylphosphat und Diallylphthalat.

Bevorzugt vernetzende Monomere sind Allylmethacrylat, Ethylenglykoldimethylacrylat, Diallylphthalat und heterocyclische Verbindungen, die mindestens 3 ethylenisch ungesättigte Gruppen aufweisen.

Besonders bevorzugte vernetzende Monomere sind die cyclischen Monomeren Triallylcyanurat, Triallylisocyanurat, Trivinylcyanurat, Triacryloylhexahydro-s-triazin, Triallylbenzole.

Die Menge der vernetzenden Monomeren beträgt vorzugsweise 0.02 bis 5, insbesondere 0.05 bis 2 Gew.-%, bezogen auf die Pfropfgrundlage (a).

Bei cyclischen vernetzenden Monomeren mit mindestens 3 ethylenisch ungesättigten Gruppen ist es vorteilhaft, die Menge auf unter 1 Gew.-% der Pfropfgrundlage (a) zu beschränken.

Bevorzugte "andere" polymerisierbare, ethylenisch ungesättigte Monomere, die neben den Acrylsäureestern gegebenenfalls zur Herstellung der Pfropfgrundlage (a) dienen können, sind z.B. Acrylnitril, Styrol, α-Methylstyrol, Acrylamide, Vinyl-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-alkylether, Methylmethacrylat, Butadien. Bevorzugte Acrylatkautschuke als Pfropfgrundlage (a) sind Emulsionspolymerisate, die einen Gelgehalt von mindestens 60 Gew.-% aufweisen.

25

20

5

10

Weitere geeignete Pfropfgrundlagen sind Silikonkautschuke mit pfropfaktiven Stellen, wie sie in Offenlegungsschriften DE-OS 3704657, DE-OS 3704655, DE-OS 3631540 und DE-OS 3631539 beschrieben werden.

Der Gelgehalt der Pfropfgrundlage (a) wird bei 25°C in Dimethylformamid bestimmt (M. Hoffmann, H. Krömer, R. Kuhn, Polymeranalytik I und II, Georg Thieme-Verlag, Stuttgart 1977).

Da bei der Pfropfreaktion die Pfropfmonomeren bekanntlich nicht unbedingt vollständig auf die Pfropfgrundlage aufgepfropft werden, werden erfindungsgemäß unter Pfropfpolymerisaten C auch solche Produkte verstanden, die durch Polymerisation der Pfropfmonomeren in Gegenwart der Pfropfgrundlage gewonnen werden.

#### 10 Komponente D

Als Komponente D geeignet sind Verbindungen von Aluminium mit einem oder mehreren Metallen der 1. bis 5. Hauptgruppe und 1. bis 8. Nebengruppe des Periodensystems, bevorzugt 2. bis 5. Hauptgruppe und 4. bis 8. Nebengruppe, besonders bevorzugt 3. bis 5. Hauptgruppe und 4. bis 8. Nebengruppe oder Verbindungen mit den Elementen Sauerstoff, Kohlenstoff, Stickstoff, Wasserstoff, Schwefel und Silicium.

Erfindungsgemäß sind Oxide, wasserhaltige Oxide, Phosphate, Sulfate, Sulfide, Hydroxide, Borate, Borphosphate des Aluminiums einsetzbar. Besonders bevorzugt sind Aluminiumoxidhydroxid, Aluminiumphosphat und Aluminiumborat. Höchst bevorzugt sind Aluminiumoxidhydroxid.

Die Teilchengröße beträgt erfindungsgemäß  $\leq 10 \mu m$ , bevorzugt  $\leq 5 \mu m$ .

25 Bevorzugt sind wasserhaltige Verbindungen wie Aluminiumoxidhydroxid.

Teilchengröße und Teilchendurchmesser bedeutet immer den mittleren Teilchendurchmesser d<sub>50</sub>, ermittelt durch Ultrazentrifugenmessungen nach W. Scholtan et al. Kolloid-Z. und Z.Polymere 250(1972), S. 782 bis 796.

15

20

Die Aluminium Verbindungen können als Pulver, Pasten, Sole, Dispersionen oder Suspensionen vorliegen. Durch Ausfällen können aus Dispersionen, Sole oder Suspensionen Pulver erhalten werden.

Die Pulver können nach üblichen Verfahren in die thermoplastischen Kunststoffe eingearbeitet werden, beispielsweise durch direktes Kneten oder Extrudieren der Bestandteile der Formmasse und den feinstteiligen anorganischen Pulvern. Bevorzugte Verfahren stellen die Herstellung eines Masterbatch, z.B. in Flammschutzadditiven, anderen Additiven, Monomeren, Lösungsmitteln, in Komponente A oder die Cofällung von Dispersionen der Komponenten B oder C mit Dispersionen, Suspensionen, Pasten oder Solen der feinstteiligen anorganischen Materialien dar.

Die erfindungsgemäßen Formmassen können übliche Additive, wie feinstteilige anorganische Verbindungen, Gleit- und Entformungsmittel, Nukleierungsmittel, Antistatika, Stabilisatoren, Füll- und Verstärkungsstoffe sowie Farbstoffe und Pigmente enthalten. Die Verarbeitungshilfsmittel werden in den üblichen Mengen zugesetzt.

Die anorganischen Verbindungen umfassen Verbindungen eines oder mehrerer Metalle der 1. bis 5. Hauptgruppe und der 1. bis 8. Nebengruppe des Periodensystems, bevorzugt der 2. bis 5. Hauptgruppe und der 4. bis 8. Nebengruppe, besonders bevorzugt der 3. bis 5. Hauptgruppe und der 4. bis 8. Nebengruppe mit den Elementen Sauerstoff, Schwefel, Bor, Phosphor, Kohlenstoff, Stickstoff, Wasserstoff und/oder Silicium.

25

20

15

Bevorzugte Verbindungen sind beispielsweise Oxide, Hydroxide, wasserhaltige Oxide, Sulfate, Sulfite, Sulfide, Carbonate, Carbide, Nitrate, Nitrite, Nitride, Borate, Silikate, Phosphate, Hydride, Phosphite oder Phosphonate.

Bevorzugte feinstteilige anorganischen Verbindungen sind beispielsweise TiN, TiO<sub>2</sub>, SnO<sub>2</sub>, WC, ZnO, ZrO<sub>2</sub>, Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, SiO<sub>2</sub>, Eisenoxide, NaSO<sub>4</sub>, BaSO<sub>4</sub>, Vanadiumoxide,

5

15

20

25

30

Zinkborat, Silicate wie Al-Silikate, Mg-Silikate, ein, zwei, dreidimensionale Silikate, Mischungen und dotierte Verbindungen sind ebenfalls verwendbar. Desweiteren können diese nanoskaligen Partikel mit organischen Molekülen oberflächenmodifiziert sein, um eine bessere Verträglichkeit mit den Polymeren zu erzielen. Auf diese Weise lassen sich hydrophobe oder hydrophile Oberflächen erzeugen.

Die durchschnittlichen Teilchendurchmesser sind kleiner gleich 200 nm, bevorzugt kleiner gleich 150 nm, insbesondere 1 bis 100 nm.

Teilchengröße und Teilchendurchmesser bedeutet immer den mittleren Teilchendurchmesser d<sub>50</sub>, ermittelt durch Ultrazentrifugenmessungen nach W. Scholtan et al. Kolloid-Z. und Z. Polymere 250 (1972), S. 782 bis 796.

Die anorganischen Verbindungen können als Pulver, Pasten, Sole, Dispersionen oder Suspensionen vorliegen. Durch Ausfällen können aus Dispersionen, Sole oder Suspensionen Pulver erhalten werden.

Die Formmassen können bis zu 25 Gew.-Teilen (bezogen auf die Gesamtformmasse) anorganische Verbindungen enthalten.

Die Pulver können nach üblichen Verfahren in die thermoplastischen Kunststoffe eingearbeitet werden, beispielsweise durch direktes Kneten oder Extrudieren der Bestandteile der Formmasse und den feinstteiligen anorganischen Pulvern. Bevorzugte Verfahren stellen die Herstellung eines Masterbatch, z.B. in Flammschutzadditiven, anderen Additiven, Monomeren, Lösungsmitteln, in Komponente A oder die Cofällung von Dispersionen der Komponenten B oder C mit Dispersionen, Suspensionen, Pasten oder Solen der feinstteiligen anorganischen Materialien dar.

Die thermoplastischen Formmassen können anorganische Füll- und Verstärkungsmaterialien wie Glasfasern, gegebenenfalls geschnitten oder gemahlen, Glasperlen, Glaskugeln, blättchenförmiges Verstärkungsmaterial, wie Kaolin, Talk, Glimmer, Silicate, Quarz, Talkum, Titandioxid, Wollastonit, Mika, Kohlefasern oder deren Mischung enthalten. Vorzugsweise werden als Verstärkungsmaterial geschnittene oder gemahlene Glasfasern eingesetzt. Bevorzugte Füllstoffe, die auch verstärkend wirken können sind Glaskugeln, Glimmer, Silikate, Quarz, Talkum, Titandioxid, Wollastonit.

Die gefüllten bzw. verstärkten Formmassen können bis zu 60, vorzugsweise 10 bis 40 Gew.-%, bezogen auf die gefüllte bzw. verstärkte Formmasse, Füll- und/oder Verstärkungsstoffe enthalten

10

15

20

25

5

Die erfindungsgemäßen Formmassen werden hergestellt, indem man die jeweiligen Bestandteile in bekannter Weise vermischt und bei Temperaturen von 200°C bis 300°C in üblichen Aggregaten wie Innenknetern, Extrudern und Doppelwellenschnecken schmelzcompoundiert oder schmelzextrudiert, wobei die fluorierten Polyolefine vorzugsweise in Form der bereits erwähnten koagulierten Mischung eingesetzt werden.

Die Vermischung der einzelnen Bestandteile kann in bekannter Weise sowohl sukzessive als auch simultan erfolgen, und zwar sowohl bei etwa 20°C (Raumtemperatur) als auch bei höherer Temperatur.

Die Formmassen der vorliegenden Erfindung können zur Herstellung von Formkörpern jeder Art verwendet werden. Insbesondere können Formkörpern durch Spritzguß hergestellt werden. Beispiele für herstellbare Formkörper sind: Gehäuseteile jeder Art, z.B. für Haushaltsgeräte, wie Saftpressen, Kaffeemaschinen, Mixer, für Büromaschinen, wie Computer, Drucker, Monitore oder Abdeckplatten für den Bausektor und Teile für den Kfz-Sektor. Sie werden außerdem auf dem Gebiet der Elektrotechnik eingesetzt, weil sie sehr gute elektrische Eigenschaften haben.

Besonders geeignet sind die Formmassen zur Herstellung von dünnwandigen Formteilen (z.B. Datentechnik-Gehäuseteile), wo besonders hohe Ansprüche an Kerb-

WO 00/46285 PCT/EP00/00515 - 17 -

schlagzähigkeit und Spannungsrißbeständigkeit der eingesetzten Kunststoffe gestellt werden.

Eine weitere Form der Verarbeitung ist die Herstellung von Formkörpern durch Blasformen oder durch Tiefziehen aus vorher hergestellten Platten oder Folien. WO 00/46285 PCT/EP00/00515 - 18 -

## Beispiele

## Komponente A

Polycarbonat auf Basis Bisphenol A mit einer relativen Lösungsviskosität von 1,252, gemessen in Methylenchlorid bei 25°C und in einer Konzentration von 0,5 g/100 ml.

### Komponente B

Styrol/Acrylnitril-Copolymerisat mit einem Styrol/Acrylnitril-Verhältnis von 72:28 und einer Grenzviskosität von 0,55 dl/g (Messung in Dimethylformamid bei 20°C).

## Komponente C

Pfropfpolymerisat von 40 Gew.-Teilen Styrol und Acrylnitril im Verhältnis von 73:27 auf 60 Gew.-Teile teilchenförmigen vernetzten Polybutadienkautschuk (mittlerer Teilchendurchmesser  $d_{50} = 0.3 \mu m$ ), hergestellt durch Emulsionspolymerisation.

#### Komponente D

20

Als anorganische Verbindung wird Pural 200, ein Aluminiumoxidhydroxid (Fa. Condea, Hamburg, Deutschland), eingesetzt. Die mittlere Teilchengröße des Materials beträgt ca. 20-40 nm.

## Herstellung und Prüfung der erfindungsgemäßen Formmassen

Das Mischen der Komponenten A bis D erfolgt auf einem 3 l-Innenkneter. Die Formkörper werden auf einer Spritzgießmaschine Typ Arburg 270E bei 260°C hergestellt.

Der Zug-E-Modul wird nach Methode ISO 527 gemessen.

5

15

Die Reißdehnung DR wird im Rahmen der Bestimmung des Zug-E-Moduls nach

Methode ISO 527 an F3 Schulterstäben bestimmt.

Die Bestimmung der antistatischen Wirkung erfolgt nach einem Staubfigurentest. Hierzu werden Rundplatten mit einem Baumwolltuch statisch aufgeladen und anschließend mit Aluminiumpulver bestäubt. Die Beurteilung erfolgt visuell.

Die Bestimmung der Wärmeformbeständigkeit nach Vicat B erfolgt gemäß DIN 53460.

Die Zusammensetzung der geprüften Materialien sowie die erhaltenen Daten sind in der folgenden Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1

Beispiele	1	2	
	Vergleich		
Komponenten:[%]			
A	42.60	42.18	
В	32.70	32.38	
С	23.80	23.57	
D	-	0.99	
Additive	0.90	0.88	
(Verarbeitungshilfsmittel)			
Eigenschaften:			
Vicat B 120 [°C]	111	111	
Staubfigurentest	-	+	
Zug-E-Modul [N/mm <sup>2</sup> ]	1982	2143	
Reißdehnung [%]	44.6	62.5	
MUR (260°C/5kg)	8.3	12.2	
[ccm/10 min.]			
a <sub>k</sub> Izod 260°C/23°C	61.9	66.6	
[kJ/m²]			

5

15

25

### Patentansprüche

- Thermoplastische Formmassen enthaltend thermoplastisches Polycarbonat und 0,01 bis 30 Gew.-Teile pro 100 Gew.-Teile Polycarbonat Aluminiumverbindungen mit einem mittleren Teilchendurchmesser von 1 nm - 20 μm beträgt.
- Thermoplastische Formmassen nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß der mittlere Teilchendurchmesser der Aluminiumverbindung 1nm - 10
   μm beträgt.
  - Thermoplastische Formmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der mittlere Teilchendurchmesser der Aluminiumverbindung 5 - 500 nm beträgt.

4. Thermoplastische Formmasse nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß sie Oxide, wasserhaltige Oxide, Phosphate, Sulfate, Sulfide, Sulfite, Hydroxide, Borate, Borphosphate des Aluminiums enthält.

- 5. Thermoplastische Formmasse nach Anspruch 1 enthaltend
  - A. 40 bis 99 Gew.-Teile aromatisches Polycarbonat,
  - B. 0 bis 50 Gew.-Teile Vinylcopolymerisat,
  - C. 0.5 bis 60 Gew.-Teile Pfropfpolymerisat,
  - D. 0.1 bis 30 Gew.-Teile Alumiumverbindung.
- 6. Formmassen gemäß Anspruch 1, enthaltend 50 bis 95 Gew.-Teile aromatisches Polycarbonat A.

- 7. Formmassen gemäß Anspruch 5, enthaltend Pfropfpolymerisate C hergestellt durch Copolymerisation von
- 5 bis 95 Gew.-Teilen einer Mischung aus

50 bis 95 Gew.-Teilen Styrol, α-Methylstyrol, halogen- oder alkylkernsubstituiertem Styrol, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylat, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylat oder Mischungen dieser Verbindungen und

10

- 5 bis 50 Gew.-Teilen Acrylnitril, Methacrylnitril, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylmethacrylat, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylacrylat, Maleinsäureanhydrid, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl- bzw. phenyl-N-substituiertem Maleinimid oder Mischungen dieser Verbindungen.
- 8. Formmassen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei sie mindestens einen Zusatz aus der Gruppe der Stabilisatoren, Pigmente, Entformungsmittel, Fließhilfsmittel und/oder Antistatika enthalten.
- Formmassen nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei sie mindestens einen
   Zusatz aus der Gruppe der Füll- und Verstärkungsstoffe und der anorganischen Verbindungen enthalten.
  - Verwendung der Formmassen nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Herstellung von Formkörpern.

25

 Formkörper, hergestellt aus Formmassen nach einem der vorhergehenden Ansprüche.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PC 00/00515

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08K3/00 C08K3/22 C08L69/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C08K C08L

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
X	US 5 274 017 A (PAN WIE-HIN) 28 December 1993 (1993-12-28) column 2, line 39 - line 44	1,2,4,6, 8-11				
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 013, no. 273 (C-609), 22 June 1989 (1989-06-22) & JP 01 066271 A (KANEBO LTD), 13 March 1989 (1989-03-13) abstract	1,2,4,6, 8-11				
X	EP 0 107 015 A (MOBAY CHEMICAL CORP) 2 May 1984 (1984-05-02) page 8, paragraph 1/	1,5-11				

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:      A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance      E* earlier document but published on or after the international filing date      L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)      O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means      P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	<ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search  6 June 2000	Date of mailing of the international search report  20/06/2000
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax; (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Andriollo, G

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

r. nal Application No CT/EP 00/00515

		TCT/EP 0	0/ 00212
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	····	Relevant to claim No.
Х	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 457 (P-1597), 20 August 1993 (1993-08-20) & JP 05 101446 A (RICOH CO LTD), 23 April 1993 (1993-04-23) abstract		1,8-11

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

info

on patent family members

PC P 00/00515

Patent document cited in search report	:	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5274017	Α	28-12-1993	CA	2025319 A	25-05-1991
JP 01066271	A	13-03-1989	JP JP	2066051 C 7091413 B	24-06-1996 04-10-1995
EP 0107015	A	02-05-1984	US CA DE JP JP JP	4466912 A 1206288 A 3367692 D 1633781 C 2045656 B 59081359 A	21-08-1984 17-06-1986 02-01-1987 20-01-1992 11-10-1990 11-05-1984
JP 05101446	Α	23-04-1993	NONE		



les Aktenzeichen 00/00515

PCTYEP KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 C08K3/00 C08K3/22 C08L69/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 COSK COSL Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X US 5 274 017 A (PAN WIE-HIN) 1,2,4,6, 28. Dezember 1993 (1993-12-28) 8-11 Spalte 2, Zeile 39 - Zeile 44 X PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 1,2,4,6, vol. 013, no. 273 (C-609) 22. Juni 1989 (1989-06-22) & JP 01 066271 A (KANEBO LTD). 13. März 1989 (1989-03-13) Zusammenfassung X EP 0 107 015 A (MOBAY CHEMICAL CORP) 1,5-112. Mai 1984 (1984-05-02) Seite 8, Absatz 1 X Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die Dearispruchte Ethiode kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Juni 2000 20/06/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Andriollo, G

1

## INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

1	ı na	les Aktenzeichen
	T/EP	00/00515

T/EP 00/005							
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betracht kommenden Teile							
Kategone	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
Х	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 457 (P-1597), 20. August 1993 (1993-08-20) & JP 05 101446 A (RICOH CO LTD), 23. April 1993 (1993-04-23) Zusammenfassung	1,8-11					

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, di

elben Patentfamilie gehören

Interest les Aktenzeichen
PC 17 EP 00/00515

lm Recherchenberich ngeführtes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5274017	Α	28-12-1993	CA	2025319 A	25-05-1991
JP 01066271	Α	13-03-1989	JP JP	2066051 C 7091413 B	24-06-1996 04-10-1995
EP 0107015	Α	02-05-1984	US CA DE JP JP JP	4466912 A 1206288 A 3367692 D 1633781 C 2045656 B 59081359 A	21-08-1984 17-06-1986 02-01-1987 20-01-1992 11-10-1990 11-05-1984
JP 05101446	Α	23-04-1993	KEIN	IE	

## PATENT COOPERATION TREAT



## **PCT**

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference		See Notific	cation of Transmittal of International				
Le A 33 061-WO KM	FOR FURTHER AC		Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No. PCT/EP00/00515	International filing date	` , ,	Priority date (day/month/year)				
- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1							
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C08K 3/00, 3/22, C08L 69/00							
Applicant							
	BAYER AKTIENG	ESELLSCHAFT					
<ol> <li>This international preliminary exa Authority and is transmitted to the a</li> </ol>	mination report has bee applicant according to Art	n prepared by this icle 36.	International Preliminary Examining				
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, i	ncluding this cover sl	neet.				
This report is also accompan	nied by ANNEXES, i.e.,	sheets of the descripti	on, claims and/or drawings which have				
been amended and are the b (see Rule 70.16 and Section	asis for this report and/or	sheets containing re-	ctifications made before this Authority				
These annexes consist of a t	otal of sh	eets.	,				
3. This report contains indications related		s:					
I Basis of the report							
II Priority							
III Non-establishment	t of opinion with regard to	novelty, inventive s	tep and industrial applicability				
IV Lack of unity of in	vention						
V Reasoned statemer citations and expla	nt under Article 35(2) with mations supporting such s	h regard to novelty, in tatement	nventive step or industrial applicability;				
VI Certain documents	cited						
VII Certain defects in t	the international application	on					
VIII Certain observation	ns on the international app	plication					
Date of submission of the demand	I	Date of completion of	this report				
01 August 2000 (01.08	3.00)	24 A	April 2001 (24.04.2001)				
Name and mailing address of the IPEA/EP	A	Authorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					

# International application No.

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

## PCT/EP00/00515

I. Basis of the report							
1. This under	report Article	has been drawn of the l4 are referred to	on the basis of in this report as	(Replacement sheets "originally filed"	which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):		
	$\boxtimes$	the international	application as	originally filed.	•		
	$\boxtimes$	the description,	pages	1-20	, as originally filed,		
			pages		, filed with the demand,		
			pages		, filed with the letter of,		
			pages		, filed with the letter of		
	$\square$	the claims,	Nos	1-11	, as originally filed,		
			Nos.		, as amended under Article 19,		
					, filed with the demand,		
			Nos.		, filed with the letter of,		
			Nos		, filed with the letter of		
		the drawings,	sheets/fig	· ·	, as originally filed,		
,			sheets/fig		, filed with the demand,		
			sheets/fig		, filed with the letter of,		
			sheets/fig		, filed with the letter of		
2. The a	mendi	ments have resulte	ed in the cance	llation of:			
		the description,	pages				
	$\Box$	the claims,					
		the drawings,					
3.					endments had not been made, since they have been considered Supplemental Box (Rule 70.2(c)).		
		•	,				
4. Additi	ional d	observations, if ne	cessary:				
•							
					·		



International application No. PCT/EP 00/00515

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	3	YES
		Claims	1, 2, 4 - 11	NO NO
	Inventive step (IS)	Claims	3	YES
		Claims	1, 2, 4 - 11	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1 - 11	YES
		Claims		NO .

#### 2. Citations and explanations

This report makes reference to the following documents; the same numbering will be used in further proceedings:

D1: US-A-5 274 017 D2: EP-A-0 107 015.

2. The present application does not comply with the requirements of PCT Article 33(2), because the subjects of Claims 1, 2, 4, 6 and 8 - 11 are not novel in relation to D1.

Document D1 describes compositions which contain polycarbonate and aluminium oxide. The particle diameter of the aluminium oxide is less than 1  $\mu$ m (see column 2, lines 39 - 44).

3. The present application does not comply with the requirements of PCT Article 33(2), because the subjects of Claims 1 and 5 - 11 are not novel in relation to D2.

Document D2 describes compositions which contain polycarbonate, ABS, SAN and aluminium particles. Those particles have a length of 0.0008 in, which corresponds to 20  $\mu$ m (see page 8, first paragraph).



#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 00/00515

	PCT/EP 00/00515
II. Certain observations on the international application	
ne following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully properted by the description, are made:	
A graft polymer is mentioned in Claim 7.	But it is not
clear what the basis of the graft is.	